# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

61-204289

(43) Date of publication of application: 10.09.1986

(51)Int.CI.

CO9K 3/10 CO8K 5/00 C08K 5/16 CO8L 71/02 (CO8K 5/00 CO8K 5:17 CO8K 5:04

(21)Application number : 60-045669

(71)Applicant: SUNSTAR GIKEN KK

(22)Date of filing:

06.03.1985

(72)Inventor: IWAMOTO YASUYOSHI

**MIKAWA TAKANOBU** 

SASAYA SHIGEO

# (54) MOISTURE-CURABLE SEALING MATERIAL COMPOSITION

## (57)Abstract:

PURPOSE: The title sealing composition that is obtained by adding a reaction product or mixture of a specific amino compound and a carbonyl compound to a specific polyoxyalkylene ether main-chain polymer composition, thus showing high adhesion with low modulus. CONSTITUTION: The objective sealing composition is prepared by adding usually 0.05W5wt% of a reaction product or a mixture of (A) a primary and/or secon dary amine with (B) a carbonyl compound to a composition of polymers mainly containing polyoxyalkylene ether bearing hydrolyzable silicon groups on their molecular terminals. The component A is preferably a reaction product between an aminoalkoxysilane and an epoxyalkoxysilane, while component B is prefer ably a B-dicarbonyl compound bearing an active methylene. USE: Sealing material for building joints.

# **LEGAL STATUS**

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

# 19 日本園特許庁(JP)

① 特許出願公開

# <sup>60</sup> 公開特許公報(A)

昭61-204289

識別記号 庁内整理番号 母公開 昭和61年(1986)9月10日 @Int,Cl,4 09 K 08 K Z-2115-4H 6847-6847 - 4 J5/16 C 08 L 71/02 7019-4J 5/00 6847—4 J 6847—4 J 5:17 5:04) 審査請求 未請求 発明の数 1 (全5頁)

公発明の名称

の田

湿気硬化性シーリング材組成物

创特 昭60-45669

昭60(1985) 3月6日 23出

逩 砂発 眀 本 良 者 三、川 明 耊 信 仍発 老 @発 眀 者 谷 茂 生 高槻市明田町7番1号 サンスター技研株式会社内 高槻市明田町7番1号 サンスター技研株式会社内 高槻市明田町7番1号 サンスター技研株式会社内

翸 サンスター技研株式会 高槻市明田町7番1号

社

葆 外1名 の代 理 弁理士 青 山 人

## 1. 発明の名称

超気硬化性シーリング材組成物

# 2. 特許請求の範囲

1.分子末端に加水分解性珠素基を育するポリオ キシアルキレンエーテル主質量合体を成分とする 組成物において、第1級および/または第2級ア ミノ基を育するアミノ化合物とカルポニル化合物 との反応生成物乃至混合物を配合したことを特徴 とする湿気硬化性シーリング材組成物。

#### 3. 発明の群細な説明

#### 産業上の利用分野

本発明は意気硬化性シーリング材組成物、更に 詳しくは、特に低モジュラスでしかも接着性に優 れたシーリング材組成物に関する。

### 従来技術と解決すべき問題点

從来より、分子末端に加水分解性珪素基を育す るポリエーテル主頼重合体からなる、建築目地の 水密、気密をするための湿気硬化性シーリング材、 いわゆる産成シリコーンシーリング材が知られて

いる。しかしながら、途祭目地用シーリング材は 仲舘皮助に追随するように、仲皮が大きく、モジュ ラスが低くて耐久性の優れるものが機能上要求さ れており、また、プライマー処理をすることなく、 下地に対して有効に接着する優れた接着性のもの が要求されている。

そこで、本発明者らは、かかる婆望に鑑み鋭意 検討を行ったところ、上記変成シリコーンシーリ ング材において特定のアミノ化合物とカルポニル 化合物との反応生成物乃至混合物を配合すれば、 所望の珍色目地用シーリング材として有用な組成 物がえられることを見出し、本発明を完成するに

## 発明の構成と効果

すなわち、本発明は、分子末端に加水分解性珪 素甚を有するポリオキシアルキレンエーテル主鎖 重合体を成分とする組成物において、第1級およ \_ び/または第2級アミノ甚を有するアミノ化合物 とカルポニル化合物との反応生成物乃至混合物を 配合したことを特徴とする温気硬化性シーリング

材組成物を提供するものである。

本発明における分子末端に加水分解性建業基を有するポリオキシアルキレンエーテル主線重合体は特開昭50-156599号公報、特開昭52-73998号公報に詳しく開示されており、例えば、維朗化学工業(株)から「MS ポリマー」名の市阪品を入手することができる。

本発明に用いる第 1 級および/または第 2 級アミノ経を有するアミノ化合物としては、モノエチルアミン、ジエチレンアミン、ジメチルアミノブロピルアミン、ジメチルアミノブロピルアミン、ブロピルアミン、フロピルアミン、フロピルアミン、フロピルアミン、フローン・ファミン、ジアミン、ジアミン、ジアミン、ジアミン、ジアミン、ジアミン、カーマミン、ジアミノシクロペキシルアミン、ジアミノシクロペキシルアミン、ジアミノシクロセキシルアミン、(シクロセキシルアミン、)、

アミド樹脂、ポリアルキルエーチルアミンなどを 挙げることができる。特に望ましいのはアミノア ルコキシシランとエポキシアルコキシシランとエ ポキシ樹脂との反応生成物乃至混合物などである。 上記エポキシ樹脂としてはピスフェノール型の液 状のものが望ましいが、環状脂肪族型、ノボラッ ク型、グリンジルエスチル型、ポリグリコール型 なども使用することができる。

本発明に用いるカルボニル化合物としては公知のものが含まれ、例えばアセトアルデヒド、プロピオンアルデヒド、ループチルアルデヒド、イソプチルアルデヒド、ジエチルアセトアルデヒド、グリオキサール、ベンズアルアヒドなどのアルデヒドなどのアルデヒドなどのカーン、トリメチルシクロペンタノン、トリメチルシクロペンタノン、シクロペキサノンなどの鼠状ケトン類、アセトン、メチルイソプロピルケトン、メチルイソプチルケトン、ジイソプロピルケトン、ジイソプロピルケトン、ジイソプロピルケトン、ジイソプロピルケトン、ジイソプロピルケトン、ジイソプロピルケトン、ジイソプロピルケトン、ジイソプロ

1.3-ビス(アミノメチル)シクロヘキサン、3 - アミノメチルー3.3.5-トリメチルシクロヘ キシルアミンなどの顧用式アミン等の通常のアミ ン化合物、更にアルコキシシリル基合有のアミノ 化合物(アミノアルコキシシラン)[N-(β-アミ ノエチル)アミノメチルトリメトキシシラン、7 ーアミノプロピルトリエトキシシラン、ァーアミ ノプロピルメチルジエトキシシラン、N-(β-アミノエチル)-ァ-アミノプロピルトリエトキ シシラン、N-(#-アミノエチル)-ァ-アミノ プロピルジメトキシジラン等]及び前紀アミノア ルコキシシランの過剰難とエポキシアルコキシシ ラン[ァーグリシドキシブロピルジメチルエトキ シシラン、ァーグリシドキシプロピルメテルジエ トキシシラン、ァーグリシドキシプロピルトリメ トキシシラン、β-(3,4-エポキシシクロヘキ シル)エチルトリメトキシシラン、8-(8.4-エポキシシクロヘキシル)エチルメチルジメトキ シッラン符]との反応生成物、アミノアルコキシ シランとエポキシ樹脂との反応生成物、及びポリ

ピルケトン、ジプチルケトン、ジイソブチルケト ンなどの脂肪族ケトン類、および式:

R'-CO-CH<sub>0</sub>-CO-R'
[式中、R'およびR'は同一または異なってそれぞれ炭素数1~16個のアルキル甚(例えばメチル、エチル、プロピル、ブチル、ヘブチル、ヘキシル、オクチル、ノニル、デシル、ウンデシル、ヘキサデシルなど)、炭素数6~12個のアリール甚(例えばフェニル、トリル、ヘキシル、ナフチルなど)、または炭素数1~4個のアルコキシ甚(例えばメトキシ、エトキシ、プロポキシ、ブトキシなど)を意味する]

で示される B - リカルボニル化合物(例えばアセチルアセトン、アセト酢散メチル、アセト酢酸エチル、マロン酸 ジメチル、マロン酸 ジエチル、マロン酸 ジエチル、マロン酸メチルエチル、ジベンゾイルメタンなど) が挙げられる。これらのうち、活性メチレン 甚を有する B - リカルボニル化合物がとくに好ましい。

上記アミノ化合物とカルポニル化合物との反応 は通常のアミンとアルデヒドまたはケトンとの説 水箱合反応と間じ条件下に行なわれ、例えば吸水 利存在下にまたは加熱湿流下に水分を留去させな から行なわれる。さらに具体的には、アミノ化合 物と化学最齢的にほぼ当異または過剰量のカルボ ニル化合物(ただし、βージカルボニル化合物の 場合は2個のケト基中1個が反応)をトルエン、 キシレン、ベンゼンなどの適当な有機溶媒中モレ キュラーシーブ、無水配散マグネシウムなどの吸 水剤を添加して操拌しながら室温または加熱下に 反応させる。

以上のようにして得られるアミノ化合物とカルポニル化合物の反応生成物(アミノ甚ブロックアミン化合物)乃至混合物は前記型合体を成分とする組成物において、通常0.05~6%(重量%、以下同様)を配合するものであり、望ましくは0.1~3.0%である。禁反応生成物は、空気中の水分および水蒸気によって加水分解してもとのアミノ化合物とカルポニル化合物に関るため、鉄電合体の加水分解によるシラノール縮合反応を促進させることができるし、低モジュラスになって、

用される。これら縮合触媒の量は前配重合体に対し、0~10%で使用するのが好ましい。加水分解性基としてアルコキシ基が使用される場合には、この重合体のみでは硬化速度が遅いので、縮合触媒を使用する事が好ましい。この場合、縮合触媒としては縄のカルボン酸塩が特に好ましい。

しかも耐久性の向上につながる。また、筋紀アミノアルコキシシランや、アミノアルコキシシランとエポキシ関節またはエポキシアルコキシンランとの反応生成物のアミノ化合物とか、βージカルボニル化合物のような特殊なカルボニル化合物を用いることによって、ガラス、ブラスチック板、全国、塗装関板などに対する接着性を向上させるとかできる。紋反応生成物の配合量が0.05%未満では所量の物性と接着性が得られないし、5%を越えて配合しても所望の効果が得られなく、物性が低下する傾向にある。

また本発明の組成物を硬化させるにあたっては、 シラノール縮合触媒を使用してもしなくてもよい。 縮合触媒を使用する場合は、アルキルチタン酸塩 : 育機珪素チタン酸塩: オクチル酸錫、ジプチル錫 ラウレートおよびジプチル錫マレエート、ジブチル ル錫フタレートなどの如きカルボン酸の金属塩: ジプチルアミンー 2 - エチルヘキソエートなどの 如きアミン酸: ならびに他の酸性触媒および塩基 性触媒など公知のシラノール縮合触媒が有効に使

本発明において、可塑剤を充填剤と併用して使用すると硬化物の伸びを大きくできたり、多量の充填剤を混入できたりするのでより有効である。 該可塑剤としては、一般によく使用されている、 例えばジオクチルフタレート、ジブチルフタレート、ブチルペンジルフタレートなどの如きフタル 酸エステル類:アジビン酸ジオクチル、コハク酸 イソヂシル、セバシン酸ジブチルなどの如き脂肪 族2塩基酸エステル額:ジエチレングリコールジ ベンソエート、ペンタエリスリトールエステルな どの如きグリコールエステル銀 ;オレイン酸ブチ ル、アセチルリシノール酸メチルなどの如き脂肪 捩エステル類:リン酸トリクレジル、リン酸トリ オクチル、リン酸オクチルジフェニルなどの如き リン酸エステル類:エポキシ化大豆油、エポキシ スチアリン酸ペンジルなどの如きエポキシ可要剤 類:塩素化パラフィンなどの可塑剤が単独又は2 種以上の混合物の形で任意に使用出来る。可盟剤 量は、理素含有ポリエーテル重合体100部に対 し0~100部の範囲で使用すると好ましい結果 が得られる。本発明における配合組成物では充填 削、可塑剤、縮合触媒が主に使用されるが、フェ ノール樹脂およびエポキシ樹脂などの如き接着付 与剤、麒科、老化防止剤、紫外線吸収剤などの如 き返加剤も任意に使用される事も包含される。

本発明組成物においては、1被組成物および2 液組成物のいずれも可能である。2液組成物とし て使用する場合には、例えば珪素含有ポリエーチ

去し、アミノ基プロックアミン化合物のトルエン 溶液を得る。この溶液は有効成分含量22%であ り、乾燥状態で保存する。

次いで、下紀配合組成分を混合機件して最気便 化性シーリング材組成物を調製する。

#### 成 分

珪素合有ポリエーテル重合体(MSP-20A、

旅湖化学工業(株)製)

… 4 5 部

ジオクチルフタレート

…10年

上紀アミノ基ブロックアミン化合物溶液

... 3.0都

**炭酸カルシウム** 

··· 4 5 fB

酸化チタン

··· 3 . 5 #

ジプチル縄ジラウレート

··· 0 . 5 #3

無水シリカ粉

…1.0部

# 奥施例 2

# アミノ基ブロックアミン化合物の製造

7-アミノプロピルトリエトキシシラン22.1部と 7-グリシドキシプロピルトリメトキシシ

以下、実施例により本発明を具体的に説明する。 実施例 I

## アミノ甚ブロックアミン化合物の製造

応爆選素ガスで置換した反応タンクに、脱水トルエン (50年、N-(β-アミノエチル)- ァーアミノプロビルトリメトキシシラン 22.2 部および吸水剤としてモレキュラーシーブ 15 部を加え、窓温にて撹拌下アセチルアセトン 20 部を徐々に加え、添加終了後、さらに 4 時間 金温にて提拌下で反応させる。反応終了後、吸水剤を吸引炉

ラン7.03部(モル比、 l:0.3)を脱水トルエン l 50部中に加え、機枠下に50℃で数時間加 熱反応させて未反応アミノ甚およびイミノ甚を有 するアミノアルコキシシランを含む混合物を得る。

上紀混合物 1 7 9 . 1 3 部のトルエン海液にモレキュラーシーブ 1 5 部を加え、これに操件下にアセト酢酸エチル 2 6 部を盆温で満下し、この混合物を盗温で 6 時間機袢して反応させアミノ 甚ブロックアミン化合物熔液を得る。

次いで、かかるアミノ基ブロックアミン化合物 溶液を用いる以外は、実施例1と同様にして及気 硬化性シーリング材組成物を調製する。

## 突施例3

## アミノ基ブロックアミン化合物の製造

1.8-p-メンタンジアミン170gとイソブ チルアルデヒド260gを実施例1と同様に、脱 水縮合反応および溶媒除去を行なってアミノ基ブ ロックアミン化合物溶液を得る。

次いで、かかるアミノ基プロックアミン化合物 溶液を用いる以外は、実施例 1 と同様にして超気 硬化性シーリング材組成物を調製する。

#### 実施例 4

# アミノ甚ブロックアミン化合物の製造

1.8-p-メンタンジアミン17.0部とマロン酸ジメチル26.4部を実施例1と同様に、脱水縮合反応および溶媒除去を行なってアミノ甚ブロックアミン化合物溶液を得る。

次いで、かかるアミノ基プロックアミン化合物 溶液を用いる以外は、実施例1と同様にして歴気 硬化性シーリング材組成物を調製する。

#### 实施例 5

エポキシ樹脂(柏化シェルエポキシ(株)製エピコート828)22.8部とァー(2ーアミノエチル)アミノプロピルトリメトキシシラン22.2部を50℃で24時間反応させた反応生成物乃至混合物45.0部と、アセチルアセトン20.0部を実施例1のプロックアミノ化合物の製造と同様にして反応に供する。

次いで、得られる反応生成物を用い実施例1と 同様にして提気硬化性シーリング対組成物を阿製 する.

#### 比較例

#### 試験例

支施例1~5及び比較例で調製した意気硬化性シーリング材をはくり紙上で約2.0mx厚さとなるようにシート化して、20℃で2週間養生硬化させた後、JISK6301Kに準ずるダンベル物性試験に供し、初期物性と耐水(14日間水浸液)、耐熱(80℃/14日間熱老化)後の物性(抗恐力(T.S)、100%モジュラス(100%M)、300%モジュラス(300%M)、伸び(Elong))を測定する。またJISA5758に単じアルミニウム板とガラス板を使用してH型試験片を作成し、20℃で2週間養生硬化後、引張接着試験を行なった。結果を表-1に示す。

表一日

表-1						
		実 施 例				1 1
	1	2	3	4	5	比较例
ダンベル物性						
(初期物性)						
1 0 0 % M (kg/ca*)	4.5	3.8	4.1	4.2	3,2	5.2
3 0 0 % M (kg/cx*)	6.4	5.4	5.7	5.8	4.8	8.2
T S (k9/cx*)	8.1	8.3	8.0	8.8	7.5	8.7
Elong(%)	450	520	490	490	550	400
(耐水性)						<u> </u>
1 0 0 % M (kg/cz*)	4.3	3.8	4.1	4.1	3.3	5.2
3 0 0 % M (kg/ca²)	8.2	4.9	8.5	5.7	4.8	7.5
T S (kg/cm')	7.5	1.6	7.8	8.2	7.3	8.8
Elong(%)	460	510	470	500	530	410
(耐熱性)						
1 0 0 % M (kg/ca*)	4.8	4.1	4.8	4.4	8.5	5.1
8 0 0 % M (kg/ca*)	7.0	5.8	6.2	6.1	5.8	8.
T S (k9/cm²)	9.2	9.0	8.8	9.6	8.6	9.1
Elong(%)	420	305	450	460	540	370
引張試験[50%K(kg/cx*)	8.2	2.7	2.9	2.9	2.3	4.
破断時の強度(kg/ca <sup>2</sup> )]	6.6	5.8	5.8	6.2	5.2	6.
破断時の伸び(%)	390	450	480	420	480	320
破断状况	CF	CP	CF	CF.	C F	A F